



61239013 A

I

Generated Document.

#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 60078996

(51) Intl. Cl.: D01F 6/62 C08G 63/06 C08G 63/68 C08G

69/44 D01F 6/82 D01F 6/84

(22) Application date: 13.04.85

(30) Priority:

(43) Date of application publication:

PERFORMANCE FIBER

24.10.86

(84) Designated contracting states: (71) Applicant: KURARAY CO LTD (72) Inventor: MATSUMOTO MITSUO

(74) Representative:

## (54) PRODUCTION OF HIGH-

(57) Abstract:

PURPOSE: A whole aromatic polymer which forms an optically anisotropic melt phase satisfying specific conditions is melt-extruded into fibers under specific conditions and the fibers are heat treated for a relative short time to give fibers with desired strength with good spinnability.

CONSTITUTION: The melt extrusion of a polymer which is composed of recurring units of formulas I to V (X is O. NH: A1WA3 are aromatic residues of straight-line orientation), 20W90mol%, 5W35mol%, 0W35mol%, 0W35mol% and 0W70mol% where the total moles of units of formula III and formula IV equals to the moles of unit of formula II and the total moles of the units of formula I and formula V is 20W90%, has an inherent viscosity of 1.5dl/g or higher, measured with 0.1w/v% solution in pentafluorophenol and satisfied optically anisotropic melt phase where transmission under polarization microscope is in Tm/Tp ≥0.15 (Tm is the polymer transmission under crossing Nicol prisms; Tp is blank transmission under parallel Nicol prisms) is effected at a temperature over 0.1Tp.

COPYRIGHT: (C)1986,JPO&Japio

$$+ CC - A_1 - CO \rightarrow I$$

### 命日本国特許庁(JP)

#### の特許出願公開

## 母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-239013

Int Cl.4	識別記号	厅内整理番号		49公開	昭和61年(	1986	6)10月24日
D 01 F 6/62 C 08 G 63/06 63/68	108	6791-4L 6537-4J 6537-4J					
05/04 69/44 D 01 F 6/82 6/84	100	7142-4] 6791-4L 6791-4L	審査請求	未請求	発明の数	1	(全12頁)

49発明の名称

高件能繊維の製造法

创特 顧 昭60-78996

顧 昭60(1985)4月13日

光 郎 四発 明 者

倉敷市西津青江山2045番地の1 株式会社クラレ内

倉敷市酒津1621番地 株式会社クラレ の出 顋 人

弁理士 本 多

1. 発明の名称

高性能繊維の製造法

- 2. 存許請求の範囲
  - 1) (A) 本質的に下記のくり返し単位及び組成 (但し、単位且と単位 N の合計モル登は、 単位』のモル量と異質的に等しい量で存在 し、かつ、単位【と単位Vの合計量は20 ~90モル乡である)を有し、

20~90モルダ

**租 ←X-A2-NH→** 

(式中、XはO又はNHを扱わす)

N +0-A3-0+

0~35 モルダ

v +o√ >co+

(式中、A1、A2及びA8はそれぞれ同一 または異なる1個以上の芳香環を含む2 価の直線配向性芳香族残骸である。)

ペンタフルオロフエノール中、 0.1 焦量/

容量がの後度、60℃で測定した時に1.5 de/8 以上の対数粘度を有し、400℃以下の温度で光 学的に異方性の潜融相を形成し、優光顕微鏡、直 **父ニコル下で番般状態の透過光量が下配の関係式** (1)を満足するポリマーを用い、

$$\frac{Tm}{Tp} \times 100 \ge 15 \tag{1}$$

( 太中、Tm はハロゲンランプ を光顔とする偏光 脳 微 録 直 交ニコル下で、厚さ 10~30 μm のポリ マーを透過する光の量を、中心波長530 mm, 半値幅 」 5 mm のフィルターを通して測定した時 の250~400℃の温度領域で最大値を示す透過 光の並であり、また Tp は、偏光顕微鏡のアナラ イタが平行ニコルの状態で、かつ試料が棚定領 域に存在しないとと以外は、上記のTmの額定と 同一の方法により測定した時の透過光の量を渋 カナ)

(B) 放ポリマーの偏光顕微鏡道交ニコル下の透過 光量が下記の関係式(2)を満足する温度で溶散紡糸 するととによつて紡糸繊維を形成し、

(2)

 $\frac{T_S}{T_D} \times 100 \ge 10$ 

(式中、Tsは、式(1)の Tmの測定と同じ万法 により、ポリマーの偏光透過光量を測定し た時の紡糸強度にかける透過光量を表わし、 Tpは式(1)の Tpと向じである )

(C) 次いて待られた紡糸機能を設設機化実質的に緊張をかけない状態でかつ機能関で返着が生じない温度で、熱処理を施すととによって、破断強度を159/デニール以上にまで上昇させる

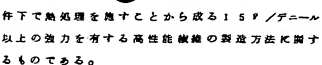
ことを特徴とする高性能譲継の製造方法。

- 2) 被権の熱処理時間が2時側よりも少ない時間である特許請求の範囲第1項記載の高性能量 権の製造方法。
- 3. 発射の詳細な説明

#### 〔 産業上の利用分野〕

本発明は特定の条件を満たす光学的に異方性の 部駅相を形成する全券 香族ポリマーを特定の紡糸 条件で溶験紡糸し、次いで得られた線錐を一定条

リマーの分解因度以下では触解しないことが多くまた、たとえ触解してもが融 粘度が極めて高く、溶 機状 限での成形性が 若しく 悪化 し、 酸 ボリマーより 迪 常の 帯 触 紡糸により、 微維 を 得ることは 困難となる。また 終全 芳香族 ポリマー は一般 に 辞解 に 対する 曹 解 肢 が 著 しく 低 く 通 常 の 裕 般 紡糸 に より 機 維 を 得ること も 困難 で る つ た。



#### 〔従来の技術〕

近年、ローブ、重布、タイヤコード等の一般工 乗用執鎖として、あるいは先進複合材料の補強用 繊維として、仮断強度、弾性率等の力学的性能な らびに耐熱性等の熱的性能のすぐれた高性能繊維 に対する強寒界の要求が強まつている。

このような要求を満たす繊維を製造するための 一つの有力な原料がリマーとして、芳香族骨格を エステル基めるいはアミド茜等で結合した全芳香 族ポリマーがある。かかる耐直な構造を有する能 芳香族ポリマーから得られる繊維は、従来の脂肪 族鎖を含むポリエテレンテレフタレートやナイロ ン 6,6 等から得られる繊維に較べて力学的性能 ン 6,6 等から得られる繊維に改かが、力学的性能 かしながら、主領が芳香環のみからな過度、力が 切マーでは、当然のととながら、分子間要集力が 増大することから融点が著しく高くなり、そのポ

糸したままの状態でも既に高度に配向し、すぐれた力学的性能を有する。従つてとの液晶筋糸は、 近年、特に注目を集めているととは周知の通りである。

上記の特徴を有する観報として、全芳香族ポリアミドであるポリーターフェニレンテレフタルアミドより得られる機能が、"ケブラー(Kevlar®)"なる商様名で既に工業的に製造されるに至つている。ポリーターフェニレンテレフタルアミドは酸健食を被中、特定の強度範囲内で、前述した光学的に呉方性の潜液相、間ゆるリオトロピック液晶を形成し、政帝液より初系して得られる繊維は極めて高い強度と弾性率を有する。

一万、 的述した光学的に異万性の辞願相、 調ゆるマーモトロピック液晶を形成するポリマーとして、 ある種のポリエステル類かよびポリアソメチン類も知られてかり、 特に多くの構造のサーモトロピック液晶ポリエステル類が提案されている。 これらのポリマーは、 普融 状態におい て液晶を形成することから、 静融 粘度が低く、 静融重合、



融助糸が可能となることから、近年特化注目を集 めている。

とれらのサーモトロピック液晶ポリエステルより潜融紡糸することによつて得られる繊維に対して、一定条件のもとで、熱処理を施すことによつて、強度を更に増大させる方法も報告されている(特公昭55-20008号公報)。

かかるサーモトロピック液晶ポリエステルの代 契例としては、主として、2面フエノール誘導体 と、芳香族ジカルボン酸誘導体よりなるもの(特 公昭55-482号、特開昭53-65421号、特裂 昭55-500173号など)、主として、4-ヒド ロキシ安息香酸あるいは6-ヒドロキシー2ーナ フトエ慶等の芳香族ヒドロキシ酸誘導体よりなる もの(特開昭54-77691、特開昭55-144024、 特開昭57-172921 など)などを挙げることが できる。

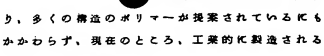
削述した如く、サーモトロビンク液晶ポリエステルは、リオトロビック液晶ポリマー化収べて工 来的により有利な搭融重合、溶融成形が可能であ

脂肪族鉄を共重合した場合には生成したポリマー の力学的物性や熱的物性が劣ることが知られている。

サーモトロヒック液晶ボリエステルより、高性 能機難を製造しようとする場合のもう一つの進大 な問題点は、複雑の高強度化に必要とされる熱処 選時間が著しく長である。すなわち、転れ して符られる微維を熱処理して、高性能機権とし て充分な強度、例えば15%/デニール以上、受成するために必要とされる熱処理の時間が、既に 公開されている特許の実施例によれば、 叙時 らのととは、複雑の生産性等を考慮した場合には 極めて不利である。

[問題点を解決するための手段]

本発明者は、融点が低く、紡糸性が良好で、かつ、比較的短時間の熱処理によつて、充分な強度を有する機能の製造方法について鋭速検討を加えた結果、本発明を完成するに至つた。本発明に従えば、



[発明が解決しよりとする問題点]

**化至つているものはない。** 

完全に芳香族環よりなるポリエステルは、一般 化融点が極めて高い。そとで、液晶形成能を摂わ **ず、かつ融点(より正確には固体から液晶状態へ** の転移点)を低下させる試みがなされている。代 設的な方法としては 1) 環に特定の、例えば、メテ ル基、フェニル基、クロル基のような置換基を導 入する方法、 2) イソフォル酸の如き、直線配向性 でない化合物を共重合し、骨格構造を乱す方法、 3) 脂肪族のような柔軟性癌を導入する方法などが ある。しかしながら、とれらの方法には解決すべ き問題点も多く残されている。ナなわち、1)の核 似換蓋を導入する方法では、高温時での強度保持 率が光分ではなく(特開昭 53-6542号 公報 参 照)、2)のイソフタル酸のような非直線配向性の 化合物を共重合した場合には、生成したポリマー の力学的物性が必ずしも充分ではなく。また3)の

(A) 本質的に下記のくり返し単位及び組成(但し、 単位 II と単位 IV の合計モル重は、単位 II のモル量 と実質的に等しい量で存在し、かつ、単位 I と単 位 V の合計量は 20~90 モルダである。)を有し、

20~90 モルガ

I ←0C-A1-CO→

5-35 モルダ

⊕ X - A₂ - NH→

0~35モルガ

(式中、XはO又はNHを表わす)

N +0-A1-0-

0~35モルダ

A €0€ ()CO→

0~70モルダ

(式中、A1、A2及びA3はそれぞれ同一または 異なる]個以上の芳香環を含む2価の直線配向 性芳香族残器である。)

$$\frac{Tm}{Tp} \times 100 \ge 15$$

(大中 Tm はハログンランブを光源とする個光緻 数鏡面交ニコル下で、厚さ10~30 μm のポリマーを透過する光の量を、中心放長530 nm、 半値幅15 nm のフイルターを通して例定した時の250~400℃の温度領域で最大値を示す透過光の量であり、また Tp は、偏光顕微鏡のアナライザが平行ニコルの状態で、かつ試料が确定領域に存在しないこと以外は、上記の Tm の勘定と同一の方法により測定した時の透過光の量を表わす)

(1)

(B) 肢ポリマーの傷光顕微鏡直交ニコル下の透過 光量が下記の関係式(2)を満足する重度で治臓妨糸 することによつて紡糸線維を形成し、

$$\frac{T_S}{T_D} \times 100 \ge 10 \tag{2}$$

(Tsは、式(1)のTonの認定と同じ万法により、 ポリマーの偏光透過光量を制定した時の紡糸温 度における透過光量を表わし、Tpは、式(1)のTp

ボリマーの存服状態における個光透過光量が一定 値以上であるボリマーより特定の条件下で存職材 糸するととにより得られる繊維を用いてはじめて、 従来一般に高強力繊維を得るために必要とされて いた熟処題時間に較べて、著しく短縮された熱処 理時間によつても158/デニール以上の強度を有 する高強力繊維が得られるのである。

と何じてある)

(C) 次いで得られた紡糸繊維を放線能化実質的 に緊張をかけない状態で、かつ繊維間で緩着が 生じない強度で、熱処理を施すことによつて、 被断強度を159/デニール以上にまで上昇させる ことを特徴とする高性能機能の製造方法が提供される。

本発明は、従来提案されていたように、共直合成分の種類やよび組成比を規定しただけでは、必ずしも融点が低く、充分な紡糸性を有するポリマーを製造することは困難であり、また、かかるポリマーからは比較的短時間の熱処理によつて、すぐれた力学的性能を有する被維を得ることは困難であるとの知見に基づくものである。

本発明においては、使用するボリマーの各重合 組成の複型かよび使用量を限定するだけでなく、 特定条件のもとで測定した時に肢ボリマーの対数 粘度が1.5 de/9 以上であり、400で以下の温 度で光学的に異方性の溶散相を形成し、かつ、後 述する方法により、偏光顕数鏡により測定した該

ぴ 4.4'- ジフエニル恙などがあるが、好ましくは 1.4ーフェニレン基である。単位 [ はポリマー中 約5~35モルチの範囲内の量で存在する。単位 11はポリマー中にアミド結合を形成する基であり、 Azは単位』のAi と同一の定義であり、Aiと同一 の基が例示され好ましくは 1,4 - フェニレン基で ある。 単位 里の存在は必ずしも必須 ではないが、 単位目が存在するととによつて得られる機能の接 着性、耐疲労性等が存在しない場合に較べて改良 されるので好ましい。単位目はポリマー中35モ ルガ以下の量で存在する。単位目が提供される好 ましい具体例としては、p-アミノフェノール語 導体、例えばDーアセトキシアセトアニリドまた はPーフエニレンジアミン酵導体、例えば、N,N - 1,4 - フエニレンピスアセトアミドを挙げると とができる。単位Nは芳香族対称ジォキシ改基で あり、 Aa は単位 Ⅱ中の Ai と同一の定義であり、Ai と同一の基が例示され、好ましくは1,4-フェニ レン基である。単位Nを与える好ましい具体例は ハイドロキノンジアセテートである。単位Nの存

在は必ずしも必須ではないが、存在する場合には 約35モルラの範囲内の量で使用する。また、単 位置と単位別の合計量は、約5~35モルダの範 田内の量で存在する必要がある。更に、単位Ⅱと 単位Nの合計モル量は、単位『のモル量と実質的 に等しい量で存在必会がある。 本発明にかいては 上記の単位1、単位Ⅱ、および単位Ⅱもしくは単 位別に加えて、単位Vを存在させるとともできる。 単位Vは、4ーオキシペンゾイル部分と呼ぶこと ができ、4ーヒドロキシ安息香酸酸等体、例えば 酢酸エステル、プロピオン酸エステル等の低級ア ルギルエステルなどから提供される。 4ーヒドロ キシ安息香酸酶導体は 6 ーヒドロキシー 2 ーナフ トエ酸酵導体化較ペイ安価であるととから、単位 【の一部を単位Ⅴで代替するととによつて生成し たポリマーの価格を低くすることができる。単位 Vが存在する場合には約70モルラ以下、好まし くは約40モルタの範囲内の量で存在し単位しと 単位 Vの合計量は20~90 モルダの範囲内の量と する。

範囲で、大気圧下の窒素、アルゴン等の不活性ガスの混動下、若しくは、被圧下において実施される。重合の進行に停なつて出発ヒドロキン化合物およびアミノ化合物のエステル化およびアミド化器等体の機類に応じて、例えば酢酸エステルを用いた場合には酢酸が留出してくるので、この留出量かよび重合体の粘性に応じて、反応速度を段階的に上昇させ、また減圧度を調整する。重合時間は通常1~10時間の範囲である。

本発明に用いられるポリマーは、ペンタフルオロフェノール中、0.1 重量/容量がの機度、60 でで翻定した時に、1.5 de/9 以上の対数粘度を示すことが必要である。なか、対数粘度(pinh) は次式により求められる。

ここで、Cは、ポリマー港液の濃度(重量/容 煮ま)であり、Vrelは相対粘度であり、毛細管粘 変計中でのポリマー潜被と溶媒の流下時間の比よ り求められる。 上述した単位 | から V の各芳香環において、芳香環に結合している水素原子の少なくとも一部は、 炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、炭素数 1 ~ 4 のアルコキシ基、ヘロゲン、あるいはフェニル基で置換されていてもよい。しかしながら、通常の場合には、環の量換基は存在しない方が生成したポリマーの結晶性が高く、また物性もすぐれているので窒ましい。

本発明に用いられるポリマーの重合は、通常を融重合により行をわれる。重合に際しては、総単最体重量の約0.001~1 重量が、 好ましくは約0.005~0.5 重量がの範囲内の量で公知のエステル交換触媒を用いると、重合速度の点で好ましい結果が得られる。エステル交換触媒の具体例としては、 カルボン酸のアルカリ又はアルカリ土類金属は、 フルキルスズオキンド、 ジアリールスズオキンド、 ジアリールスズオキンド、 ジアリールスズオキンド、 ブレールスズオキンド、 ジアリールスズオキンド、 ブレールスズオキンド、 野子 まと シテタンシリケート、 テタンアルコンド、 BF っ などのルイス酸、 ハロゲン化水素などを挙げることができる。 溶融 重合は通常は 200~400℃の温度

本発明において用いられるポリマーは、上配単位 I から単位 V の特定量よりなり、前記した対数 粘度を有するだけでなく、以下に詳述する方法で 傷光顕数鏡 直交ニコル下で該ポリマーの偏光透過 光量を測定した時に、前記式(1)を満足する透過光 量を示すことが必須である。

特開昭61-239013(6)

は、光の透過の面で一部不均一な彫分も出現する ので、できるだけ狭い範囲の御光儀域を選択する ととが望ましく、直径 0.1 ~ 0.5 = 、好ましくは 直径 0.2 ≈ の円形領域かよい。この開光領域の選 定は、光学系に適当な創光絞り10を設置すると とにより行ないえる。例えば、10倍の倍率の対 物レンズを用い、直径 2 mm の円形の測光絞りを用 いれば、ポリマー上で直径 0.2 m の円形の領域を 透過する光の量を翻定するととができる。ポリマ 一の背融は系内を不活性ガスで量換可能を任意の 類徴鏡用加熱装置4を用いることにより行ないえ る。 御定化 際しては、 ポリマー の厚さ 50 µm 程度 の微小片をカバーグラスにはさみ、加熱装置に入 れ、回転ステージ上に設置し加熱装置内を不活性 ガス、例えば登者ガスで充分置長する。次いで、 傷尤頭微鏡のアナライザーを平行ニコルの状態で 試料に焦点を合わせ、光電子増倍管への光路を閉 じて、湖光装置の暗電流補正(0点調整)を行う。 次いで、副光領域に試料が存在しないように加熱 装置を移動させ、光電子増倍管に透過光を導入し、

定終了後、試料を冷却したのち試料を含んだ状態 で、カバーグラスの厚さを測定し、試料を含まな い状態でのカパーグラスの厚さとの差より、弱定 状想での試料の厚さが求められる。とのようにし て求めた試料の厚さが10~30μmの範囲となる ことが必要であるが前述したよりに固体状態の試 科の厚さが50 um程度のものを用いれば、潜職後 の試科の厚さを10~30 umにすることは容易で ある。なお、本発明者の検討によると試料の単さ と透過光量の間には、よく知られているように、 ランペルト(Lambert )の法則が成り立つが、本 発明に用いられるポリマーを上配に規定した方法 により辞職状態における偏光透過度を開定した場 合には、吸光係数が非常に小さいため、10~30 umの厚さの範囲内であれば、透過光量は、試料 の厚さにはほとんど影響を受けないことが判明し

本発明においては、上配の方法により制定したときに、平行ニコル下、試料不存在下での透過光量をTp、 直交ニコル下、毎般状態の試料の透過光

関光値を一定の調光値、通常の場合には100k たるように光電子増倍管の印加電流を調整する。 次いで、削光領域に試料が存在するように再びな 動し、アナライザーを直交ニコルの状態にし、加 熱裝置の昇温を開始して、武科を加熱する。任意 の昇級速度で加熱するととができるが、250℃ までは50℃/分程度の選底で急速に昇温しても よいが、250℃以降は、5℃/分程度の遅い速 度で昇弱することが試料と加熱装置の温度差が小 となり好ましい。固体から液晶への転移温度以上 で試料は光を透過しだすので、透過光量を記録す る。迪常のX-Y記録計8を用いれば、各温度に おける透過光量を容易に記録できる。御定中傷光 顕敬観の回転ステージを任意に回転させ、透過光 量が最大低となる位置で調光を続ける。温度の上 昇と共に、場合により試科の一部が分解したり、 あるいは、試料中に気泡が入り、調光位置によつ ては透過光量が減少することがあるが、その場合 には、適当に御光位置を移動させて削光を続ける。 かかる方法により400℃まで朗光を続ける。湖

量の最大値をTonとした時に、下配の式(1)

$$\frac{Tm}{Tp} \times 100 \ge 15 \tag{1}$$

好ましくは、下記の式(8)

$$\frac{T_{m}}{T_{p}} \times 100 \ge 20 \tag{8}$$

を満足するポリマーを用いる必要がある。 更に、本発明においては、上配の関係を満足するポリマーを用い、前記の方法により得られた温度と透過光量の関係より、紡糸温度を設定し、紡糸温度における頒光透過光量を Ts とした時に、下配の式(2)

$$\frac{Ts}{Tp} \times 100 \ge 10 \tag{2}$$

を満足する紡糸温度で増融紡糸を行り必要がある。 式(1)を満足するポリマーを、式(2)を満足する条件 で紡糸することによりはじめて、比較的短時間の 熱処理によつても充分な力学的性能を有する機能 が得られる。

以上のようにして得られた複雑は、次いで、複 プニストリン 維状で熱処理を行なが159/デニール以上の強度

を有する根維となる。本熱処理は、大気圧下の窒 象、アルゴン等の不活性ガス流通下もしくは滅圧 下で、盆線錐に実質的に緊張をかけない状態で、 該繼維間で重滑が生じない温度以下の温度で行な われる。本発明の万法に従えば、15%/デニール 以上の強度にするために必要な熱処理時間は2時 間よりも少ない時間で充分である。熱処理は、一 定益度下、もしくは比較的低温から漸次温度を上 昇させて行りこともできる。稼殺間で抵着が生じ たい限り、できるだけ高温で熱処理を行りことが 好ましい。熱処理の進行に従つて、繊維の直合度 は増加し、しばしば対数粘度を測定するための辞 糞 であるペンタフルオロフエノール 化吊解しなく なるようになる。また、熱処理により、複雑のX 級回析より求めた結晶化度も、幾分上昇し、また 徴維の熱変形温度も上昇する。

Tm/Tp × 100の値(以下単に最大透過光量値 という)が15よりも小さいポリマーは、通常の 場合には、帝融粘度が高く、容融紡糸が困難であ る。また、たとえ番融粘度が適常の密融紡糸に通

よつて待られた繊維は、力学的性能が劣り、また 熱処理により一定の強度、例えば158/デニール 以上、を達成することは困難であるか、あるいは たとえ達成できても非常に長時間を有する。との ように、比較的短時間の熱処理によつて、158/ デニール 以上の高い 強度を有する機能を製造すると とは、本発明に規定したポリマーを、本発明に規 定した条件で紡糸するととによつて得られる複雑 を用いてはじめて可能であり、とのととは本発明 の著しい利点である。本発明者の検討によると、 各選度での偏光透過光量をTとすると<sup>T</sup>/<sub>TD</sub>× 100 で畏わされる値(以下単に透過光量値とい り)は、液晶状態でかける分子の配向の秩序度に 保く関連する値であり、との値が大な程波晶状態 において分子はより高度に配向しているものと思 われる。最大透過光量値或は透過光量値は、ポリ マーを得成する組成に依存するだけでなく、対数 粘度(重合度)、重合方法(强度、圧力、提拌方 法)等にも依存する値である。

传開昭 57-172921 号公報には、約10~90

した範囲内にあつても、紡糸時に糸切れが頻発す る。単に、とのようにして得られた繊維は、高性 能繊維として満足しりる強度、例えば、158/ デニール 以上を達成させる為には、長時間熱処理を 施 中 必 受 が ある。 数 大 透 過 光 量 値 が た と え 1 5 以 上であつても、加紀に規定した方法により例定し た対数粘度が 1.5 de/8 未満のポリマーの場合に は、紡糸時に糸切れが頻発に生じ、待られた機能 の力学的性能は低く、熱処理によつても充分な效 度には上昇しない。使用するポリマーの編昇的な 上限値はないが、対数粘度が大になるに従つて、 造常の場合には、飲設大透過光量値は低下し、欧 値が15以上のポリマーを得ることは驚かしくな る。従つて、使用するポリマーの対数粘度は通常 8 dL/9 以下、好ましくは 6 dL/9 以下、 更 に 好 ましくは 4 de/8 以下がよい。

最大透過光量値が10以下の固度領域では、たとえ、(2)式の関係を清足するポリマーであつても、 紡糸性が悪く、均一な機能を得ることが困難となる。また、このような固度領域で紡糸することに

モルガの6ーオキシー2ーナフトエ世负蓋、約5 ~45モル乡のジカルポキシ化合物改基、約5~ 45モルチの芳香族オキシアミノ化合物残莠もし くはジアミノ化合物及基および約0~45モルラ の芳香族ジオキシ化合物鉄蕃からなるポリエステ ルアミドが開示されている。また、特別昭56-10526号公報には、約10~90モル乡の6ーオ キシー 2ーナフトエ説改善、 約5~ 45モルダの 芳香族ジオキシ化合物残酷および約5~45モル 多の芳香族ジカルポキシ化合物改善よりなるポリ エステルが開示されている。また、特別昭55-144024 母公報には、約20~40モル系の6ーオ キシー 2 ーナフト エ酸 改基、 約 10~50 モルダの 4 - オキシ安息香酸改基、約5~30モルガの芳 香族 ジオキシ化合物 改善 むよび 約5~30モルダ の芳香族ジカルボン散発茶よりなるポリエステル が崩示されている。

これらの公開公報に記載のポリエステルまたは ポリエステルアミドの組成は本発明で用いられる ポリマーのそれと類似している。しかるに放従来 のポリマーより紡糸された繊維は熱処理に必要とされる時間が長時間である。さらに後述する本発明者の追試実験の結果より類描されるが、最大選通光量値が15以上のポリマーを透過光量値が10以上となる温度値域で紡糸することについては何ら触れられていない。また、本発明者が明らかにした方法に従えば紡糸性能が優れているのみならず単時間の熱処理時間においても十分に高められた性能を有する複雑が得られる、といり概念については何ら示唆していない。

本発明により得られた機能は、ローブ、重布、タイヤコード等の高性能工業用機能として、あるいは、各種先進複合材料の補強用機能として有利に用いられる。

以下余白

■の酢酸が留出した。次いで、同温度で采内を液 圧にし、まず16mH9の圧力下で10分保つた。 次いで、波圧度を 0.3'~ 0.4 mH9に変えると同時 に昇風をはじめ、昇温開始後10分でパス温を 340℃にした。同磁度⇒よび同圧力下で17分 保つたのち攪拌を停止し、乾燥蜜素を導入し、常 **低にもどし、窒素雰囲気下で冷却しながら、ポリ** マーをフラスコ壁より分離させた。冷却後、ポリ マーに異物が入らないようにポリマーを取り出し ひかに切断したのち、ソックスレー 抽出器中でア セトンーヘキサン(容量比1:1)混合溶液で8 時間抽出を行なつたのち、130℃で12時間真 空乾燥した。とのようにして得られたポリマーは、 ペンタフルオロフェノール中、 0.1 重量/容量を の濃度、 6 0 ℃で潮定したときに 2.832 d8/9 の 対数粘度を示した。

次に、本ポリマーの溶融状態での偏光透過度を 第1回に示した装置を用い以下の方法により測定 した。偏光顕微鏡として、日本光学工業株式会社 製LABOPHOT-POLを用い、光源として、ハロゲ

#### (実施例)

以下に実施例により本発明をさらに詳細に説明 する。

#### 実施例1

提拌装置、ガス入口、蒸留ヘッドおよび機箱器 を備えた内容300×1の三つロフラスコに、6-アセトキシー 2 ーナフトエ酸 4 6.0 % ( 0.2 0 モ ル )、テレフタル数 9.3375 タ (0.05625モル)、 4-アセトキシアセトアニリド1085639(0.05625 モル)、および酢酸ナトリウム 0.015% を仕込ん だ。次いで、フラスコを真空ポンプにより排気し、 3 回蛩素で置換したのち、3 8/時の速度で乾燥し た翠素を流しながら、250℃に保つたパス中に 後し、フラスコ内容物が融解したのち攪拌を開始 し、同温度に50分間保つた。この間10.7 4の 酢酸が留出した。次いで、10分間でパス温を 280℃まで上昇させ、同温度で45分間保つた。 との時までに14.2%の酢酸が留出した。次いで、 20分間かけてバス温を320℃まで上昇させ、 阿温度に35分保つた。との時までに合計157

ンランプ(6V-20W、 PHILIPS社製)を用いた。偏光顕微鏡に写真撮影装置(日本光学工業株式会社製 AFX-II)を設置し、更に日本光学株式会社製顕微調光装置 P - 1 を設置した。本調光装置は、浜松ホトニクス社製光電子増倍管 R-374により、顕微鏡透過光を電流に変換し、透過光量を測定するようにしたものである。本潮光装置に中心波長530mm、半値幅15mmのフィルターを設置した。加熱装置としてLinkam社製ホントステージTH-600型を用いた。なお、本装置は系内を不活性ガスで置換できるようになつている。

個光顕微鏡の対物レンスを10倍、写真撮影袋置内の投影レンスとして5倍の倍率を有するレンスを用い、直径2 mの測光絞りを用いた。とのようにしてポリマー上の直径 mの領域を透過するたの技を測定できるようにした。 X - Y 配録計のX 軸に加熱装置の温度、 Y 軸に測光装置の測光値が記録できるようにした。

まず、ポリマーの 5 0 μmの小片を顕微鏡用カパーグラスの間にはさみ、加熱装置内に設置した。

太いで、加熱装置内を充分窒素ガスで置換した。 個光顕微鏡のアナライザを平行ニコルの状態にし、 試料に焦点を合わせた。次に、光電子増倍管への 光路を閉じて、測光装配の暗電流補正(0点調整) を行つた。再び光電子地倍管の光路を開け、加熱 装置を少し移動させることにより試料を移動させ、 測光領域に試料が存在しないことを確認したのち、 湖光装置の印加電流⇒よび偏光顕微鏡の光源光度 を調整するととによつて、湖光英麗の湖光値を - 100とたるようにした。次いで、再び御光位置 に試料を移動させたのち個光顕微鏡のアナライザ を直交ニコルの状態にし、加熱装置内に少量の窒 業ガスを流通させたままで、まず50℃/分の速度 で250でまで昇温した。加熱装置内の温度が 250℃に到達したのち昇温速度を5℃/分に低下 させ更に昇退を続けた。280℃までの温度では

た。なお御光中写真撮影袋屋のファインダーより 砌光位を観察し、砌光位に気泡と思われる異物 (黒色の点)が入らないように適宜湖光位置を移 動させた。とのよりにして400℃まで、砂光を 疣けた。砌定後、気料をはさんだカバーグラスの 厚さを測定し、試料を含またい状盤での厚さと比 較するととにより、試料の厚さは15 pmであると とがわかつた。温度と透過光量の関係を第2図に 示した。第2図からわかるように本ポリマーの最 大透過光量値(Tm/Tp×100)は38である。 次いで、とのポリマーを315℃(透過光量値= 38)の温度で溶脱紡糸することによつて単一フ イラメントを得た。紡糸に際しては、直径0.2=、 長さ1 ■ の単一ノメルを有する紡糸□金を用い、 0.38 4/分の押出速度で繊維を室風の大気中に押 し出し、640m/分の速度で巻き取つた。紡糸中、 糸切れはほとんど発生せず、均一な機能が得られ た。なお、紡糸装置内でポリマーを潜敝したのち、 ポリマーの脱気を充分に行ない、溶融ポリマー中 に空気が混入するととは避けるよりに振力注意し

た。得られた複雑は 4.1 デニールの太さであり、 インストロン万能試験機により室温における強伸 度を翻定したところ次の通りであつた。

視野はほとんど実黒であり、湖光値は約1であつ

たが、280℃以上で急激に削光値は増大した。

偏光顕微鏡の回転ステージを回転させ、最も調光

値が大となる位置を求めて、該位置で測光を続け

破断強度

9. 4 8/F=-N

破断伸废

1.3 %

初期弹性率

5 4 0 8/アニール

この繊維を乾燥窒素洗過下、まず280℃で30分、次いで290℃で1.25時間弛級状態で熱処理を施したところ、次の物性値を示すようになった。

破断強度

2 3, 2 8/デニール

破断伸度

5.8 %

初期弹性率

5 3 1 9/デニール

熱処理中、機能間のゆ着は全く生じていなかつた。また、熱処理前後で継度は全く変らなかつた。 実施例2

実施例 1 において、6 - アセトキシー 2 - ナフトエ酸 4 6.0 g ( 0.2 0 モル )、テレフタル酸
7.1 1 4 8 g ( 0.0 4 2 8 6 モル )、4 - アセトキシア
セトアニリド 8.2 7 2 0 g ( 0.0 4 2 8 6 モル )および

	熱処理前	·熱処理後
織	4.9	4.9
破断強度(タ/デニール)	8.8	2 2.4
破断伸度(多)	1. ?	5. 6
初期弾性率(タ/デニール)	5 2 0	5 1 8
<b>寒施例3~6</b>		

実施例1と同様にして、第1表に記した組成の



#### 第 1 褒

超成かよびモル比 対数粘度 (ds/9) 実施例3 HNA/TPA/APO/HQ=55/22.5/17.5/5 2.7 3 2 実施例4 HNA/TPA/PDA/HQ=60/20/5/15 2.3 2 4 実施例5 HNA/HBA/TPA/APO=50/10/20/20 2.9 2 1 実施例6 HNA/TPA/HQ=60/20/20 3.3 7 3

HNA: 6-アセトキシー2-ナフトエ酸

TPA:テレフタル酸

APO: 4ーアセトキシアセトアニリド HQ : ハイドロキノンジアセテート

PDA:N,N´- ジアセチル-p-フエニレンジナミン

HBA:4-アセトキシ安息香酸

#### 第 2 表

	Tm/Tp×100	紡糸温度(℃)	Ta/Tp×100
突施例 3	3 2	3 2 0	2 0
突施例 4	2 8	320	18
突他例 5	3 3	3 1 5	2 4
夹施例 6	4 1	3 1 0	3 3

#### 550 560 57 技 型 ر م ~ ω 4:4 双 垣 銴 2 0.7 9.3 8.3 6.0 蚶 ~ 0 95 × 57 槊 湿 S S 倒 Æ 1.2 1.0 Θ 蚇 瘽 8.7 œ. 爾文 6. 6.1 場下 0℃/1.75時間 生 90℃/1.75時 5℃/1.5 邸屋 80℃/1時間→ 290℃/0.5時間 Æ 個素ガス指動下 田様ガス流動下 留様ガス発動下 1=HP压力下 団 双 籗 5 3 聚粧配3 来施例5 米帕约4 **聚糖**色

ポリマーを合成した。但し、重合温度340℃、

減圧度 0.3~0.4 mH≠での反応時間を適宜変化さ

七第1表に配載の対数粘度のポリマーを得た。次

いて、実施例1と同様にしてポリマーの潜艇状態

における個光透過光量を測定し、その結果にもと

づいて紡糸温度を決定した。各ポリマーの最大透

過光量値(Tm/Tp×100の値)、紡糸温度⇒よ

び紡糸温度における透過光量値(Ts/Tp×100

の値)をそれぞれ第2表に示した。とのようにし

て得られた繊維を第3張に記した条件で熱処理を

施した。熱処理前後の繊維の物性値をそれぞれ安

以下介白

まに示した。

裝

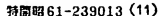
m

粧

T:股形 致 (6/デュール) B:股形 年 版 (8) M:也愁學在略 (8/デェール)

#### 比較例1

**特開昭 57-172921 号公報実施例1 の方法に** 従つてポリマーを合成した。 すをわち、実施例1 で使用した300%のフラスコに、69%(0.3 モル)の6-アセトキー2-ナフトエ酸、16.6 タ(0.10モル)のテレフタル酸、9.79(0.050 モル)の4-アセトキシアセトアニリド 9. 8 9 ( 0.051モル)のハイドロキノンジアセテートか よび0.29の酢酸ナトリウムを仕込んだ。フラス コを真空にし、窒素で3回置換した。フラスコを 宝素ガスのゆるやかを流れのもとで、加熱用バス 中で250℃に加熱した。内務物が潜艇し、不透 明スラリとなつたので攪拌を始めた。250℃で 4 5 分後に1 6 至の酢酸が留出した。温度を次い で280℃に上昇させた。280℃で更に45分 間加熱をつづけたところ、25型の酢酸が留出し た。仄いで温度を320℃に上昇させた。初期に は発泡したが、徐々に消放し、黄白色の不透明を 召啟物となつた。320℃で45分保つた後に、 2.7 配の酢酸が留出した。徐々に系内を真空にし、



温度を340℃にまて徐々に上昇させながら、0.4 mH9で45分間保持した。次いで挽持を停止し、 翌素を導入し、実施例1と同様にしてポリマーを 取り出して粉砕、洗浄、乾燥を行なつた。とのよ うにして得られたポリマーの対数粘度を測定した ととろ 6.24 d8/9 であつた。とのポリマーの酸小 片を用いて、実施例1と同様にして、溶融状態に おける個光透過度を測定した結果を第4図に示す。 第4図からわかるように本ポリマーの最大透過光 量値はわずか4であつた。なお、透過光量を測定 した試料の厚さは28 µm であつた。次いで本ポ リマーを紡糸温度330℃(透過光量値=2)で 実施例1と同じ装置で紡糸した。本ポリマーの場 合舫糸性が悪く、糸切れが頻弱に生じ高速で巻き 取るととが困難であり、巻き取り速度は高々120 四/分であつた。このようにして得られた繊維を乾 燥密素流通下、290℃で2時間弛緩状態で熱処 理を施した。熱処理前後の繊維の物性値は次の通 りであつた。

無処理的 無処理的 無処理後 譲 変(デニール) 1 6.0 1 6.0 破断強度(タ/デニール) 8.8 1 2.1 破断伸度(ま) 1.2 2.7 初期外性率(タ/デニール) 5 6 0 5 5 4

比較例2~3

表

蚔

実施例1と同様にして第4表に配した組成のポリマーを合成した。但し、重合温度340℃、液圧度0.3~0.4mH?での反応時間を適宜変化させ 第4表に配載の対数粘度のポリマーを得た。次にで実施例1と同様にしてポリマーの溶験状態にかける偏光透過光量を測定し、その海風にもとが、なる偏になける透過光量値(Ts/Tp×100の値)を それぞれ第5表に示した。とのようにして得られた 機嫌を第6表に配した条件で熱処理を抱した。 熱処理前後の機嫌の物性値をそれぞれ表を同じてある。

比較例 2 においては紡糸時に糸切れが頻発し、 繊維を得るととは不可能であつた。

第 4 表

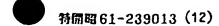
	組成およびモル比	対数粘度 (ds/9)
io(99)2	HNA/TPA/APO=60/20/20	0.8 2 4
比較例3	HNA/TPA/APO/HQ=30/35/20/15	2.2 4 7

第 5 资

	Tm/Tp×100	紡糸温度	Ts/Tp×100
比較例2	4 6	310	3 7
比較例3	1 7	305	6

470 1 \*\* 쨊 <del>ا</del> ω ച 幫 Æ 丗 1 Ð 0 썦 米切れが短路しび米しまれてきなりた 樫 闡 ජ 6.0 S 疫 3 n e, ı 職 デ 0で1.5時間 程表ガス研動下 新処理: **光聚使3** 

-87-



#### [発明の効果]

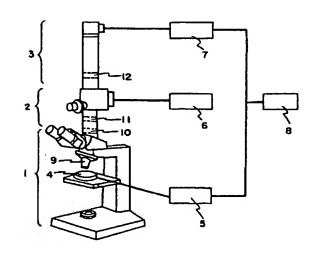
本発明に従えば訪糸性が良好で、かつ比較的短時間の熱処選によつても充分な強度を有する機能の製造法が提供される。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1図はポリマーの優先顕微鏡による透過光量の測定のための装置の階図である。第2~4図は第1図の装置により測定されたポリマーの裁定に対する透過光量の関係を示す図である。第2図及び第3図は本発明の実施例を示し、第4図は比較例を示す。

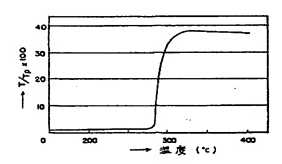
特許出願人 株式会社 ク ラ レ 代 理 人 弁理士 本 多 堅

#### 第 1 図

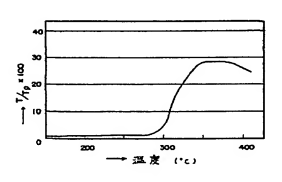


- 1. 催光素数据 2. 写真摄影报置 3. 光管子塔信管
- 4. 到数使用加热衰型 5. 颈性旋用加速装置是皮肤物容
- 6. 写真微彩设置制印器 7. 老电子增售的技术器
- ). X-Y 記録計 9. 対物 いズ
- 10. 測光数9 11. 投影レス
- 12 7125-

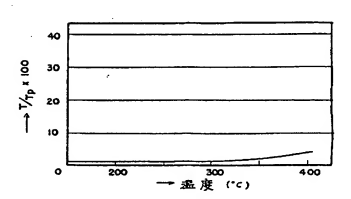
第 2 図



第 3 図



第 4 図



# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: \_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.